

United States Patent [19]

Yoshida et al.

[11] Patent Number: [45] Date of Patent: 5,827,445 Oct. 27, 1998

[54]	ELECTROMAGNETIC INTERFERENCE SUPPRESSOR			
[75]	Inventors:	Shigeyoshi Yoshida; Mitsuharu Sato;		

Eishu Sugawara; Yutaka Shimada, all of Miyagi, Japan

[73] Assignee: Tokin Corporation, Miyagi, Japan

[21] Appl. No.: 714,805

[22] Filed: Sep. 17, 1996

[30] Foreign Application Priority Data

No	. 2, 1995	[JP] [JP]	Japan		7-309961
[51]	Int. Cl.6			H01O 17/00: CO	3C 14/00

174/35 R [58] Field of Search252/62-54, 62.55;

. 252/62.54: 252/62.55:

174/35 R

[56] References Cited

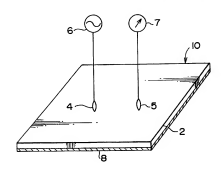
U.S. PATENT DOCUMENTS

2,873,225 2/1959 Adams et al. 148/105

[57] ABSTRACT

A composite magnetic article for use as an electromagnetic interference suppressing body, which comprises soft magnetic prowder of at least one soft magnetic composition having a magnetistication constant, each of particles of the powder being flalky, and organic binding agent brinding said oft magnetic powder is as amended after being worked flaky. The flaky powder is as amended after being worked flaky. The flaky thickness less than a stin deplut which which the skin effect occurs at a frequency band for which said composite magnetic article is used, each having an oxide outer layers.

14 Claims, 1 Drawing Sheet



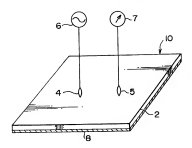


FIG. I

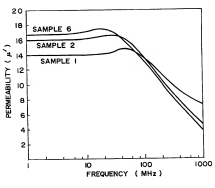


FIG. 2

COMPOSITE MAGNETIC ARTICLE FOR ELECTROMAGNETIC INTERFERENCE SUPPRESSOR

BACKGROUND OF THE INVENTION

This invention relates to a composite magnetic article and, in particular, to such a magnetic article having an improved complex magnetic permeability at a high frequency band adaptable for an electromagnetic interference suppressor.

Among high frequency electronic equipments which have been widely used, mobile communication equipments using a quasi-microwave frequency band have rapidly been expanded in practical use. In the mobile communication equipment, a portable wireless telephone set is eagerly required to be small in size and light in weight. In order to satisfy the requirement, printed circuit boards, circuit elements, wire cables connecting between modules are disposed closely adjacent to one another in the limited small space. Furthermore, it is also required that the signal processing rate is also increased, so that a frequency used is elevated. As a result, the electromagnetic interference is a serious problem against normal operation of those equipments, which interference is caused due to the electromagnetic coupling, the line-line coupling increased by the electromagnetic coupling, and noise radiation.

In order to suppress the electromagnetic interference, an electric conductive shield has conventionally been used to reflect undesired electromagnetic waves due to impedance mismatch of the conductor and the space.

The electric conductive shield is useful for shielding the undesired electromagnetic wave. However, the reflection of the undesired electromagnetic wave unfortunately aggravates electromagnetic coupling between a source of the undesired electromagnetic wave and other electric circuit

In order to avoid the electromagnetic coupling due to the reflection of the undesired electromagnetic wave, it is effective to dispose, between the undesired electromagnetic wave source and the conductive shield, a soft magnetic substance having a large magnetic loss or a high imaginary part 40 permeability #40.

Generally speaking, a magnetic substance having a high magnetic permeability is used as a magnetic core for an inductance element and is also called soft magnetic substance. On use in an AC magnetic field of a high frequency, 45 the soft magnetic material has the complex magnetic permeability which is represented by (µ'-jµ") A real part permeability \(\mu'\) relates to an inductance and an imaginary part permeability u" relates to a magnetic energy loss or a magnetic energy absorption. When the frequency becomes 50 high, the real part permeability μ is lowered but the imaginary part permeability u" is increased. Furthermore, the imaginary part permeability µ" often has one or more peaks at different frequency points on the frequency axis. This phenomenon is known as a magnetic resonance of the soft 55 magnetic substance. The frequency at which the peak is present is referred to as a magnetic resonance frequency. Moreover, a thickness d of the soft magnetic substance is reversely proportional to the imaginary part permeability \(\mu^{\mu} \) ability μ " is larger than the real part permeability μ .

On the other hand, the undesired electromagnetic wave usually has a large number of frequency components wave have within a wide frequency range. Accordingly, the soft magnetic substance is required to have a high imaginary part 65 permeability \(\alpha^2 \) over a wide frequency range for absorption of the undesired electromagnetic wave.

In JP-A-7 212079 (Reference I), the present inventors already proposed an electromagnetic interference suppressor using soft magnetic powder having the stape magnetic anisotropy. The magnetic powder has the high magnetic loss 5 over a wide frequency range from several tens megahertzs to several viabettz. The magnetic loss is supposed to occur

due to the magnetic resonance.

Electromagnetic interference suppressor proposed in Reference I uses flaky or flat soft magnetic powder of an alloy metal. The powder has an anisotropic magnetic field H_k higher than another spherical powder of the same alloy metal. This is based on the magnetizing factor Nd. The flat or flaky shape, that is, a demagnetizing factor Nd. The demagnetizing factor Nd is determined by a shape of a powder particle and an aspect ratio. Accordingly, the magnetic resonance frequency is variable by changing the particle shape and the aspect ratio. However, the demagnetizing factor Nd is approximately saturated when the aspect ratio exceeds 10. Therefore, the variable range of the magnetic resonance frequency is limited.

On the other hand, the eddy current loss is known as a problem against improvement of the high frequency response of the soft magnetic materials. That is, the magnetic permeability is deteriorated by the eddy current occurring at a frequency lower than a frequency at which the magnetic resonance occurs.

In order to resolve the problem, a known approach is to use thin films of the soft magnetic material taking the skin effect into consideration. An example is a layered product which comprises soft magnetic thin films and dielectric thin films alternately overlaid or stacked one after another.

However, the layered product has another problem that the displacement current flows through the disclerctic thin 35 films in the product. The displacement current deteriorates the magnetic permeability. The displacement current is dependent on the size of the magnetic films in the layered product. This teaches that use of the soft magnetic prowder resolves the problem of the disclerctic current.

SUMMARY OF THE INVENTION

Accordingly, it is an object of the present invention to provide a composite magnetic article for an electromagnetic interference suppressor having a high imaginary part permeability μ^{α} over a wide high frequency range and variable or adjustable magnetic resonance frequencies within a broadened frequency range.

Considering the stress strain of the soft magnetic powder caused at the working from the spherical powder particles into the flaky or flat powder particles, the present invention attempts to use of soft magnetic powder having a positive negative magnetostriction \(\text{\text{mich is not}} \) zero so as to employ the direction of the magnetic anisotropy caused by the strain.

Further, the present invention also attempts to change the residual strain by annealing so as to bring about magnetic resonance frequencies over a broadened frequency range.

reversely proportional to the imaginary part permeability μ^{μ} in a high frequency range where the imaginary part permeability μ^{μ} is larger than the real part permeability μ^{μ} is larger than the real part permeability μ^{μ} . On the other hand, the undesired electromagnetic waveling has a larkeness thinner than the skin depth, a high sapect ratio so as to obtain the demagnetizing factor of usually have a larger number of freeners components which

According to the present invention, a composite magnetic article is obtained, which comprises: soft magnetic powder of at least one soft magnetic composition having a magnetostriction constant, each of particles of the powder being

2

flaky; and organic binding agent binding the soft magnetic powder dispersed therein.

The magnetostriction constant may be positive or nega-

The soft magnetic powder is preferably one as annealed 5 after being worked flaky.

The soft magnetic flaky particles preferably have an average thickness less than a skin depth within which the skin effect occurs at a frequency band for which the composite magnetic article is used.

The soft magnetic flaky particles are preferably oriented in a direction in the organic binding agent.

Each of the soft magnetic flaky particles preferably has an oxide outer laver.

The oxide outer layer can be formed by subjecting the powder to a surface oxidation by an oxygen containing gas through a vapor phase slow oxidization method or a liquid phase slow oxidization method.

The soft magnetic powder is preferably made of two or 20 more compositions having different magnetostriction constants.

The soft magnetic powder preferably comprises two or more kinds of flaky particles which have been annealed at 25 different annealing conditions.

According to the present invention, a method is provided for producing a composite magnetic article comprising a soft magnetic powder bound by an organic binding agent. The method comprises steps of: preparing a flaky soft magnetic an powder by working soft magnetic powder into flaky ones; annealing the flaky soft magnetic powder so as to remove residual strain caused due to the working; mixing the annealed flaky soft magnetic powder with a liquid of the binding agent and a solvent; and shaping the mixture into a 35 use of a magnetic material with no magnetostriction (λ=0) as shape of the article,

The method may further comprise a step of, after the annealing step before the mixing step, forming an oxide outer layer of each particle of the flaky soft magnetic powder by subjecting the powder to a surface oxidation by an 40 oxygen containing gas through a vapor phase slow oxidization method or a liquid phase slow oxidization method.

Alternatively, the oxide outer layer forming step may be performed after the preparing step but before the annealing sten

In the preparing step, working stress applied to the powder is preferably controlled to vary the residual strain so as to adjust an external frequency of a complex magnetic permeability of the resultant composite magnetic article.

In the annealing step, the annealing condition is preferably controlled to vary the residual strain so as to adjust an external frequency of a complex magnetic permeability of the resultant composite magnetic article.

BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS

FIG. 1 is a schematic view of an evaluating system for use in evaluation of a characteristic of the electromagnetic

interference suppressing body; and FIG. 2 is a graphic view illustrating magnetic permeabil- 60 ity frequency responses of samples of the present invention

DESCRIPTION OF PREFERRED EMBODIMENTS

and comparative sample.

In embodiments of the present invention, Fe-Al-Si alloy ("Sendust" which is a registered trademark), Fe-Ni alloy (Permalloy), amorphous alloy or other metallic soft

The start material is subjected to grinding, rolling, and tearing to produce powder of flat or flaky particles. In this way, it is important that the flaky particles have an average thickness smaller than a dimension of a depth within which the skin effect occurs and that the flaky powder has an aspect ratio more than 10 in order to make the demagnetizing factor Nd about 1.

magnetic materials can be used as a start material.

The depth will be referred to as the "skin depth" ô, hereinafter. The skin depth 8 is given by:

15 where ρ, μ, and f represent resistivity, magnetic permeability, and frequency, respectively. It is noted that the skin denth & varies in dependence on the frequency f at which the soft magnetic material is used. However, the desired skin depth and the aspect ratio can readily be realized by specifying the average particle size of the powder of the start material.

For grinding, rolling and tearing of the start material, a ball mill, an attritor, a pin mill can preferably be used. Other apparatus can be used therefor which could produce the powder of the thickness and the aspect ratio as described above, and taking the residual strain caused due to working by the apparatus into account.

If the start material has a positive magnetostriction constant λ, shape magnetic anisotropy and strain magnetic anisotropy are present in the common direction by the rolling and tearing. Therefore, each of worked particles has a total anisotropic magnetic field due to both anisotropy. Accordingly, the anisotropic magnetic field is higher in field level and in the magnetic resonance frequency than that in the start material.

The residual strain caused by the flattering treatment can be relaxed by an appropriate annealing treatment. Therefore, the soft magnetic powder as being annealed has a magnetic resonance at a frequency fr which is dependent on the annealing condition. The magnetic resonance frequency fr is lower after the annealing than before annealing and is higher than that in use of a magnetic material with no magnetostriction (λ=0). Therefore, the magnetic resonance frequency can be adjusted by control of the annealing condition. If the start material has a negative magnetostriction constant (λ<0), the direction of the strain magnetic anisotropy due to the residual strain is perpendicular to that of the shape magnetic anisotropy, so that the anisotropic magnetic field is relatively low with a low magnetic resonance frequency in comparison with the magnetic material with no magnetostriction ($\lambda=0$).

Therefore, by combination of the shape magnetic anisotropy, the positive or negative magnetostriction 55 constant, and the annealing condition, it is possible to provide various composite magnetic articles having different magnetic resonance frequencies within a relatively wide frequency band.

In the composite magnetic article of the present invention, the soft magnetic powder is provided with a dielectric outer surface layer so as to electrically isolate each powder particle from adjacent powder particles even in high powder loaded density. The dielectric outer surface layer is composed of a metal oxide which is formed by surface oxidation 65 of metallic magnetic powder. In the magnetic powder of, for example, Fe-Al-Si alloy, the oxide layer is mainly composed of AlO, and SiO,

-

For surface oxidation of the metallic magnetic powder, known liquid plane slow oxidization method and gas phase slow oxidization method can preferably and alternatively be used, considering casy control, subtility and safety. In the both methods, nitrogen-oxygen mixture gas with a controlled oxygen partial pressure is introduced into an organic solvent of hydrocarbon in the former method but into an inert gas in the later method.

The surface oxidation and the annealing can be carried out in the order as described, but they may be in the reversed 10 order, and can be performed simultaneously.

As the organic binder or binding agent used in the present invention, there are recommended polyester resin, polythylene resin, polyvinyl chloride resin, polyvinyl butyral resin, polyvinyl butyral resin, polyurethane resin, cellulose resin, ABS resin, nitrile—1: butadiene rubber, polyv resin, phenol resin, amide resin, imide resin, or copolymers thereof.

In order to produce the composite magnetic article, the flaky magnetic powder is mixed with and dispersed in the 20 organic binder and formed into a desired article shape. The mixing and shaping are carried out by use of proper apparatus selected from known mixing and shaping apparatus.

In the composite magnetic article, the magnetic powder is oriented in a direction. The orientation can be performed by 25 use of a shearing force or a magnetic field.

Now, several examples will be demonstrated below. At first, a plurality of start powder samples of Fe—Ni alloy and Fe—Al—Si alloy which samples have different magnetostriction constants were prepared by the water 30 atomizing method. The start powder samples were subjected to grinding, rolling and tearing processes at different conditions, respectively, then subjected to the liquid phases slow oxidation treatment where each of the samples was agitated about eight hours in a hydrocarbon organic solvent is sim which an introduced, and thereafter, was subjected to classification. Thus, a plurality of sample powders were obtained which have different anisotropic magnetic fields Hk.

The resultant powder samples were confirmed to have oxide film on the outer surface of each powder particle, by surface analysis of each particle.

In use of the gas phase slow oxidization method where the sample powder was put in an inert gas into which a nitrogen-est oxygen mixture gas with 20% oxygen partial pressure was introduced, formation of oxide film on the outer surface of the sample powder was also confirmed.

Then, composite magnetic articles were produced using the powder samples and were subjected to measurement of 50 the magnetic permeability frequency $(\mu$ -i) response and examination of the electromagnetic interference suppressing ability.

In measurement of the μ -f response, a test ring of the composite magnetic article of the present invention was 55 prepared and was inserted into a test fixture having a one-turn coil. The impedances of the coil were measured at various frequencies of the AC current flowing through the coil to obtain t and u^{*}.

The examination of the electromagnetic interference suppressing ability was carried out by use of the evaluating
system shown in FIG. 1. A test sample 2 of the composite
magnetic article of the present invention was a square plate
of 20 cm/20 cm with a thickness of 2 mm. The test plate 2
was backed with a copper plate 8 for form a test pice of the
electromagnetic interference suppressor. An electromagnetic
wave generator 6 and a network analyzer 7 were connected

to transmitting and receiving loop antennas 4 and 5, each having a fine loop of a diameter of 1.5 mm, respectively. The electromagnetic wave was emitted by the generator 6 through the antenna 4, and the electromagnetic field strength received at the receiving antenna 5 was measured by the analyzer 7.

EXAMPLE 1

A soft magnetic paste was prepared which had a composition as follows:

-	Flat soft magnetic powder A	95 weight parts
	Composition: Fe-Al-Si alloy	
15	Average particle diameter: \$\phi\$ 20 \(\mu\mathrm{m}\) \times 0.3 \(\mu\mathrm{m}(t)\)	
	Magnetostriction: +0.72	
	Annealing: No	
	Polyurethane resin:	8 weight parts
	Hardening Agent	2 weight parts
	(Isocyanate compound)	
20	Solvent (Mixture of cyclohexanone and toluene)	40 weight parts

It is noted here that the magnetostriction is given by $(dl/l) \times 10^{-6}$. The representation of "dl" is a strain of a size of "l" at a magnetic field of H=200 cersted. This is also similar in samples 2, 4, 5, and 6 hereinafter.

From the paste, a film sample 1 was formed by a doctor blade process followed by hot-pressing and then curing at 85° C. for 24 hours.

Film sample 1 was analysed by use of a scanning electron microscope and it was thereby confirmed that the directions of magnetic particle alignment are in the surface of the sample.

EXAMPLE 2

Another soft magnetic paste was prepared which had a composition as follows:

Flat soft magnetic powder B	95 weight parts
Composition: Fe-Al-Si alloy	
Average particle diameter: $\phi 20 \mu m \times 0.3 \mu m(t)$	
Magnetostriction: +0.72	
Annealing: 650° C., 2 hours	
Polyurethane resin:	8 weight parts
Hardening Agent	
(Isocvanate compound)	2 weight parts
Solvent (Mixture of cyclohexanone and toluene)	40 weight parts

From the paste, a film sample 2 was formed by a doctor blade process followed by hot-pressing and then curing at 85° C. for 24 hours.

Film sample 2 was analysed by use of a scanning electron microscope and it was thereby confirmed that the directions of magnetic particle alignment are in the surface of the sample.

EXAMPLE 3

Another soft magnetic paste was prepared which had a ocomposition as follows:

Flat soft magnetic powder C Composition: Fo—Ni alloy	95 weight parts
Average particle diameter: ϕ 30 μ m × 0.4 μ m(t)	
Magnetostriction: -1.03 Annealing: No	

-continued	
Polyurethane resin:	8 weight parts
Hardening Agent	2 weight parts
(Isocyanate compound)	
Solvent (Mixture of cyclohexanone and toluene)	40 weight parts

From the paste, a film sample 3 was formed by a doctor blade process followed by hot-pressing and then curing at 85° C. for 24 hours.

Film sample 3 was analysed by use of a scanning electron microscope and it was thereby confirmed that the directions of magnetic particle alignment are in the surface of the sample.

EXAMPLE 4

Another soft magnetic paste was prepared which had a composition as follows:

Flat soft magastic powder A	60 weight parts
Composition: Fe-Al-Si alloy	
Average particle diameter: $\phi 2 \mu m \times 0.3 \mu m(t)$	
Magnetostriction: 0.72	
Anaealing: No	
Flat soft magnetic powder B	35 weight parts
Composition: Fe-Al-Si alloy	
Average particle diameter: \$\phi\$ 20 \(\mu\mathrm{m}\) \times 0.3 \(\mu\mathrm{m}(t)\)	
Magnetostriction: +0.72	
Annealing: 650° C., 2 hours	
Polyurethane resin:	8 weight parts
Hardening Agent	2 weight parts
(Isocyanate compound)	• .
Solvent (Mixture of cyclohexanone and toluene)	40 weight parts

From the paste, a film sample S4 was formed in the similar manner as in EXAMPLE 1.

Film sample 4 was similarly confirmed that the directions of magnetic particle alignment are in the surface of the sample.

EXAMPLE 5

Another soft magnetic paste was prepared which had a composition as follows:

Spherical soft magnetic powder D	95 weight parts
Composition: Fe-Al-Si alloy	٠.
Average particle diameter; \$ 15 µm	
Polyurethane resin:	8 weight parts
Hardening Agent	2 weight parts
(Isocyanate compound)	٠.
Solvent (Mixture of cyclohexanone and toluene)	40 weight parts

From the paste, a comparative film sample 5 was formed in the similar manner as in EXAMPLE 1.

Film sample 4 was similarly confirmed by use of the 55

Film sample 4 was similarly confirmed by use of the scanning electron microscope that the directions of magnetic particle alignment are isotropic.

EXAMPLE 6

Another soft magnetic paste was prepared which had a composition as follows:

Flat soft magnetic powder E	95 weight parts
Compositioa: Fe-Al-Si alloy	
Average portiols disputers 4:20 cm = 0.4 cm(r)	

8

-continued	
Magnetostriction: 0	
Polyurethane resin:	8 weight parts
Hardenine Agent	2 weight parts
(Isocyanate compound)	
Solvent (Mixture of cyclohexanoae and toluene)	40 weight parts
	40 weight parts

From the paste, a comparative film sample 6 was formed 10 in the similar manner as in EXAMPLE 1.

Comparative film sample 6 was confirmed by use of a scanning electron microscope that the directions of magnetic particle alignment is in the surface of the sample.

Table 1 shows a real magnetic permeability μ' and a magnetic resonance frequency fr of each of the samples 1-6.

TABLE 1

	Powder Loaded Rate	*Real Magnetic Permeability µ'	Magnetic Resonance Frequency f
Sample 1	30%	14	50 MHz
Sample 2	29%	16	30 MHz
Sample 3	33%	19	20 MHz
Comparative Sample 5	53%	10	**10 MHz
Comparative Sample 6	31%	17	25 MHz

"μ' at f = 10 MHz

*Magnetic resonance is unclear

FIG. 2 shows µ-f characteristic curves of

As will be understood from FIG. 2, sample 1, in which the 3m angueic powder having the positive magnetostriction is used, has the highest magnetic resonance frequency fr, while sample 6, in which the magnetic powder having a magnetostriction of zero, has the highest real magnetic permeability. Sample 2 uses the magnetic powder which is similar to 40 that in sample 1 but is subjected to the annealing. As regards the magnetic resonance frequency fr and the real magnetic permeability µ, sample 2 has intermediate values between those in samples 1 and 6.

On the other hand, it is noted from Table 1 that the magnetic resonance frequency fr of sample 3 having a negative magnetostriction is lower than that of sample 6, but the real magnetic permeability µ' of sample 3 is higher than that of sample 6.

Comparative sample 5 using spherical magnetic powder is quite low in real magnetic permeability μ' , comparing with any other samples 1-4 and comparative sample 6.

It will be understood from the examples as described above that the magnetic permeability of a composite magnetic article can be controlled over a broad frequency band by use of the magnetic powder having the magnetostriction of zero and by changing the residual strain of the powder by an example of the product of the magnetic promeability at a high frequency region by specifying a thickness of the magnetic particle soft the powder and by forming a discleration of the product and by forming a discleration of the powder and by the powd

Table 2 shows various data of sample 4 and comparative sample 5.

			Sample 4	Sample 5	
Powder Loaded Rate			31%	53%	- 5
Surface Resistance u* Distribution			9 x 10 ⁷ Ω broad	$4 \times 10^7 \Omega$	
Attenuation	800	MHz	6.5 dB	3.8 dB	
	1 6	CIII-	77.00	4 2 40	

In Table 2, the surface resistance values were measured by the ASTM-D-257 method, μ^a distribution is based on the mutual comparison of samples 4 and 5, and attenuation values were based on the value of copper as the reference and represent the electromagnetic interference suppressing 15 effect.

It will be understood from Table 2 that both of sample 4 and comparative sample 5 have surface resistance values of 10°-10°0. This means that the composite magnetic article is made ann-conductive by use of magnetic product oxidized at 2 at least the surface. Thus, the article can suppress the surface reflection of the electromagnetic wave which is usually present by an impedance mismatch in use of a conductor or a magnetic metallic bulk. Further, it will be noted that sample 4 is lower than comparative sample 5 in the product of the contractive of the contra

What is claimed is:

- 1. A composite article formed of soft magnetic powder in which particles thereof comprise at least one soft metal composition having a magnetostriction constant which is either positive or negative, said particles being in the form of flakes dispersed through an organic binder, said magnetic "Salkes having an average thickness foles than a skin depth within which a skin effect occurs at a frequency band at which said composite magnetic article is used.
- The composite metal article as in claim 1, wherein said soft magnetic powder is annealed after being worked to form 40 flakes.
- A composite magnetic article as claimed in claim 1, wherein said soft magnetic powder is comprised of two or more compositions having different magnetostriction constants

- 10
- 4. A composite magnetic article as claimed in claim 3, wherein said soft magnetic particles are oriented in a direction in said organic binder.
- The composite magnetic article as in claim 4, wherein each of the soft magnetic flakes has an oxide outer layer.
- The composite magnetic article as claimed in claim 5, wherein said oxide layer is formed by oxidation.
- The composite metal article as in claim 6, wherein the oxidation is carried out in an oxygen-containing gas or a
- 8. A composite magnetic article as in claim 7, wherein
- said article is electrically non-conductive.

 9. The composite magnetic article as claimed in claim 8, wherein said soft magnetic powder is comprised of two or
- wherein said soft magnetic powder is comprised of two or more kinds of powder flakes which have been annealed under different annealing conditions.
- 10. A method for producing a composite magnetic article from a soft magnetic powder comprising at least one soft metal composition dispersed as particles through an organic binder, said method comprising:
- working particles of said soft magnetic powder and forming flakes thereof;
- annealing said flakes to remove residual strain produced during working;
- mixing said annealed flakes of soft magnetic powder with a liquid comprising said organic binding agent and a
- solvent to form a mixture thereof; and shaping said mixture into an article. 11. The method as in claim 10, wherein following the
- annealing of said flakes, the flakes are subjected to surface o oxidation by an oxidizing gas or by contact with an oxidizing liquid.

 12. The method as claimed in claim 10, wherein working stress applied to said powder to produce flakes is controlled
 - to vary the residual strain so as to adjust an external frequency of complex magnetic permeability of the resultant composite magnetic article.

 13. The method as claimed in claim 10, wherein the annealing condition of the prowder is controlled to vary the
 - residual strain to enable the adjustment of external frequency of a complex magnetic permeability of the composite magnetic article.

 14. An electromagnetic interference suppressing body formed of said composite magnetic article as claimed in

claim 1

.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平9-93034

(43)公開日 平成9年(1997)4月4日

(51) Int.Cl. ⁶	藏別記号	庁内整理番号	FΙ		技術表示箇所
H01Q 17/00			H01Q	17/00	
H01F 1/11	3		H05K	9/00	M
H05K 9/00			H01F	1/113	
				-,	

審査請求 未請求 請求項の数15 OL (全 17 頁)

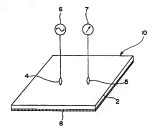
(21)出願番号	特顯平7-244096	(71)出額人	000134257
			株式会社トーキン
(22)出顧日	平成7年(1995)9月22日		宫城県仙台市太白区郡山6丁目7番1号
		(72)発明者	▲吉▼田 栄▲吉▼
			宫城県仙台市太白区郡山六丁目7番1号
			株式会社トーキン内
		(72) 発明者	佐藤 光晴
		宮城県仙台市太白区郡山六丁目7番1号	
			株式会社トーキン内
		(72) 発明者	菅原 英州
		宮城県仙台市太白区郡山大丁目7番1号	
			株式会社トーキン内
		(74) 代謝人	弁理士 後藤 洋介 (外3名)
		0.214274	最終百に続く

(54) 【発明の名称】 複合磁性体及びその製造方法ならびに電磁干渉抑制体

(57)【要約】

【課題】 渦電流による透磁率特性の劣化を抑止し高い 実部透磁率を実現しつつ、高周波透磁率特性を広い範囲 で制御することの出来る複合磁性体及びその製造方法、 ならびに移動体通信機器をはじめとする高周波電子機器 額内部での電磁波の干渉抑制に有効な薄匣の電磁干渉抑 制体を提供すること。

【解決手段】 磁歪定数 λ がゼロでない値をもち扁平状 に加工された軟磁性体粉末であって、加工後のその平均 厚さが所望の複合磁性体の使用周波数における表皮深さ よりも小さく、誘電体層として少なくともその表面に酸 化膜層をもつ軟磁性体粉末を用い、更に焼鈍処理を組み 合わせることで高周波透磁率特性を広い範囲で制御可能 とした複合磁性体を提供し、更に残留歪み量の異なる複 数の前記複合磁性体を用いることで高周波電子機器類内 部での電磁波の干渉抑制に有効な電磁干渉抑制体を提供 する。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 磁歪定数 λ が正の組成を有し偏平状に加 工された軟磁性体粉末と、有機結合剤からなることを特 徴とする複合磁性体。

【請求項2】 磁系定数 λ が色の組成を有し億平状に加 工された軟磁性体粉末と、有機結合剤からなることを特 徴とする複合磁性体。

【精求項3】 精求項1又は精求項2に記載のいずれか の複合磁性体において、

前記軟磁性体粉末は、前記偏平状に加工された後、加工 10 により生じる残留歪み緩和化の為の锛鋲処理が施された ものであることを特徴とする複合磁性体。

【請求項4】 請求項1乃至請求項3に記載のいずれか の複合磁件体において、

前記偏平状に加工された軟磁性体粉末の平均の厚さは、 該複合磁性体の使用周波数における表皮深さδよりも小 さいことを特徴とする複合磁性体。

【請求項5】 請求項1乃至請求項4に記載のいずれか の複合磁性体において、

前記信平状に加工された軟磁性体粉末は、該複合磁性体 20 中において、配向配列されていることを特徴とする複合 磁性体。

【請求項6】 請求項1乃至請求項5に記載のいずれか の複合磁性体において、

前記軟磁性体粉末は、少なくともその表面に酸化物層を 有することを特徴とする複合磁性体。

【請求項7】 請求項6に記載の複合磁性体において、 前記少なくともその表面に酸化物層を有する軟磁性体粉 末は、該酸化物層を気相中除酸法又は液相中除酸法によ り酸素含有混合ガスにて表面酸化をすることにより形成 30 されたものであることを特徴とする複合磁性体。

【請求項8】 請求項6又は請求項7に記載のいずれか の複合磁性体において.

前記軟磁性体粉末と、前記有機結合剤とからなり、目 つ、電気的に非良導性であることを特徴とする複合磁性

【請求項9】 異なる大きさの及び/又は異なる符号の 磁歪定数 λ を有する少なくとも二つの偏平状軟磁性体粉 末と有機結合剤からなる複合磁性体。

【請求項10】 焼鈍処理条件の異なる少なくとも2つ 40 の偏平状軟磁性体粉末と有機結合剤からなる複合磁性

【請求項11】 軟磁性体と有機結合剤からなる複合磁 性体の製造方法に関し、

前記軟磁性体粉末を偏平状に加工し、

体。

該加工により前記款磁性体粉末に生じる残留歪み緩和化 の為の焼錬処理を施し、

該焼鈍処理を施された前記軟磁性体粉末の少なくとも表 面に気相中除酸法又は液相中除酸法により酸素含有ガス にて表面酸化をすることで酸化物層を形成することを特 50 量、肉薄、堅牢等が追加される。

微とする複合磁性体の製造方法。

【請求項12】 軟磁性体と有機結合剤からなる複合磁 性体の製造方法に関し、

前記軟磁性体粉末を偏平状に加工し、

前記軟磁性体粉末の少なくとも表面に気相中除酸法又は 液相中除酸法により酸素含有ガスにて表面酸化をするこ とで酸化物層を形成し、

該酸化物層を形成された前記軟磁性体粉末に前記偏平状 に加工したことにより生じる残留歪み緩和化の為の焼鈍 処理を施すことを特徴とする複合磁性体の製造方法。

【請求項13】 軟磁性体と有機結合剤からなる複合磁 性体の製造方法に関し、

前記軟磁件体粉末を偏平状に加工し、

該加工された前記軟磁性体粉末に、前記加工により前記 軟磁性体に生じる残留歪み緩和化の為の焼鈍処理と、前 記軟磁性体粉末の少なくとも表面に気相中除酸法により 酸素含有ガスにて表面酸化をすることで酸化物層を形成 する処理とを同時に行うことを特徴とする複合磁性体の 製造方法。

【請求項14】 請求項11乃至請求項13に記載のい ずれかの複合磁性体の製造方法に関し、

前記軟磁性体粉末を偏平状に加工する際に、前記軟磁性 体に加わる歪み量、あるいは前記焼鈍処理の条件を変え ることにより該複合磁性体の複素透磁率の周辺周波数を 制御することを特徴とする複合磁性体の製造方法。

【請求項15】 請求項1乃至請求項10に記載のいず れかの複合磁性体をその構成要素として有する電磁干渉 抑制体であって、前記複合磁性体の互いに異なる大きさ の残留歪みに相応して相異なる周波数領域に出現する複 教の磁気共鳴の内、最も低い周波数領域に現れる磁気共

鳴が、所望する電磁干渉抑制周波数帯域の下限よりも低 い周波数領域にあることを特徴とする電磁干渉抑制体。 【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は、高周波領域に於い て優れた複素透磁率特性を有する複合磁性材料と、その 一応用事例である電磁波吸収体に関し、詳しくは、高周 波電子回路/装置に於いて問題となる電磁干渉の抑制に 有効な複素透磁率特性の優れた複合磁性体と、及びその 製造方法ならびに電磁干渉抑制体に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、デジタル電子機器をはじめ高周波 を利用する電子機器類の普及が進み、中でも準マイクロ 波帯域を使用する移動通信機器類の普及がめざましい。 それに伴ない、インダクタンス部品や電波吸収体に用い られる軟磁性体材料にも高周波への対応が求められてい

【0003】加えて、その用途が携帯電話機等の小型、 軽量な通信機器の場合には軟磁性体への要求特性に、軽

[0004] 軟磁性材料の蒸開波を閉むまな要因の一つは、渦電流損失であり、その低減手段として、麦皮深さを考慮した薄限及び高電気抵抗化が挙げられ、前者の例としては、磁性体層と誘電体層を交互に積層製膜したものが挙げられ、また後者の代表としては、高電気抵抗のNi-クスをなった。

[0005] 準マイクロ波帯板における砂磁性体の用途 は、前述のインダクタンス部品及び電波吸収体が主であ り、インダクタンス部品には実部透磁率」が用いられ れ、電波吸収体には、虚弦部透磁率」が用いられる。 かしたがら、インダクタンス部品には高いQ値が吸収 される場合が多いものの、準マイクロ波帯域では必要な インダクタンスが幅めてかったな低となる為に、磁心材料 としての用流は関われている。

【0006】一方、虚数部透磁率μ"を用いる電波吸収 体としての用途は、高周波機器類の普及と共に拡大しつ つある。

[0007] 例えば、排帯電話に代表される移動体循信機器には、とりわけ小型化・軽量化の要求が顕著であり、電子部品の高密度実接化が最大の技術課題となって 20 いる。後って、過密に実装された電子部品類やブリント配慮あるいはモジュール間配納等が互いに機めて接近することになり。更には、信号型建立度の高速化も関われている為、静電結合及び/又は電磁結合による線開結合の間次化や放射/イズによる干渉などが生じ、機器の正常な動作を妨げる信体が少なからず生じている。

【0008】このようないわゆる電磁障害に対して従来 は、主に導体シールドを施す事による対策がなされてき た。

[00009]

【5時時が解決しようとする悪霊】しかしながら、導体シールドは、空間とのインピーダンス不整合に起因する電磁波の反射を利用する電磁振等対策である為に、連載効果は、得られても不要輻射流からの反射による電磁結合が助長され、その結果二次的な電磁熔棒対策として、磁性体の磁気損失、即ら虚数部透磁率μ"を利用した不要輻射の抑制が窄筋である。

【0010】即ち、前記シールド体と不要輻射線の間に 磁気損失の大きい磁性体を配設する事で不要輻射を抑制 することが出来る。

【0011】ここで、磁性体の厚さdは、μ" > μ' な の関係を拠点する周波数帯域に p" に反比例するの で、前述した電子機器の小型化・軽量化要求に迎合する 博い電磁干部却制体即ち、シールド体と吸収体からなる 接合体を得るためには、虚数問選率 μ" のうたな磁性 体が必要となる。また、前述した不要輻射は、多くの場合 に係る周波数成分の特定も固度を単の力なくない。従 って、前記配磁干部抑制体についてもより、電影数の 不要輻射は対なできるものが変まれている。 [0012] 懸多要束に対応すべく透極率の高限法特性 に優れ、任意の広い周波数節期にて磁気損失体として機 修する磁性体、 野島、低限数数領域にて、μ°の値が大 きく、更に、μ°>μ°なる階数数領域に於いて、μ° が任意の広い階級数額に至って大きな値を示す様な磁 性体の輸送を行った。

【0013】その結果として、本発明者らは、以前に、 形状異方性を有する軟盤性体粉末において磁気共鳴によ り発現すると思われる数十MHzから数GHzに亘る磁 気損失を利用する電磁干渉抑制体(特開平7-2120 79号)を提供した。

[0014]また、更に本利明者らは、周波数の異なる 複数の磁気共鳴を発現させることにより、各々の磁気計 場に対応して異なる周波数両項に出現することの磁気損 集が十畳され、その結果として得られる広帯域な』。分 飲替性を利用した電磁干渉抑制体(特顯平7-1839 11号)を提供した。

[0015] これらの発明に於いて用いられる個平状の 軟磁性体金属粉末は、同じ起成の球状金周粉末に比べて 均高、周方性盤界1。を有しており、これは何平化に よる形状別方性の寄与、即ち反磁界係数N。によるもの である。ここで反磁界係数N。は、粉末の形状とアスペ クト比により与えられるが、アスペクト比をりそえて以降 その接化量は僅かである。従って、磁気共鳴周波数を可 変できる範囲が比較的限定されるという問題があった。 [0016]

【課題を解決するための手段】本発明省らは、上記の問題について様々な経験や的述した観点から敦趣を結果、 転状粉末等形状異方性の小さい粉末を偏平化加工する際 に生じる応力歪みに着目し、従来において、殆どのに近い値が呼ましいとされていた磁気定数 4を 3 と し し し し こ つ、その符号を、即ち、歪みによる異方性発現の向きをも観慮的に利用すると共に、更に焼臭処理により残留 歪みを可変させることにより、前部形状最方性と併せて より広範囲な磁気共鳴周波数を与えることを期待した。 【0017】一方、所望する透過率の順変数特性なる ためには、磁気共鳴が生じるよりも低い周波数において 縄ないことが必要である。

【0018】前途した線に、存効な渦電流対策の一つとして磁性体層と誘電体層を交互に積層する様に整膜した 極層構造化が提案され、一部実用化されている。この積 層構造磁性体である複合磁性体の特徴は、磁性体層の厚 さが電気抵抗、透磁率及び高波数にて定まる表皮深さと 即等もしくはそれ以下の厚さとなっている点である。し かしながら、この積層構造磁性体には誘電候像を介して 変位電流が流れるために透磁等特性が多化するという間 題がある。ことで変位電流は、積層構造磁性体のサイズ (即ち、積層方向と直交する向きの大きさ)に依存する ので、積層構造磁性体を細分化しカラム構造とすること で、その影響を排除することが可能となる。このような 積層構造磁性体をスパッタリング等のいわゆる薄膜製膜 プロセスにて実現するのは容易ではないが、前記磁性体 層に軟磁性体粉末を当てはめることで実用化が容易とな **5.**

【0019】即ち、①磁性体層に相当する軟磁性体粉末 は、その厚みが前記表皮深さよりも薄いものとする、② 軟磁性体粉末は、反磁界係数Na をほぼ1にするために 十分なアスペクト比を有するものとする。 ③懸雷体層に 相当するものとして、磁性体層表面を酸化させたものを 設けることにより渦電流損失の極めて小さい複合磁性体 を得ることができると期待した。

【0020】このような複合磁性体の実現は、優れた高 周波透磁率特性を与えるのみならず、電気的な非良導性 を与え得るので電波吸収体としての対空間インピーダン ス整合にも極めて有効であろうことも予想される。

【0021】即ち、磁盃定数 λ (λ≠0) を広範囲な磁 気共鳴周波数の実現に積極的に利用すると共に、軟磁性 体粉末の厚さを特定し、その軟磁性体粉末の表面に誘電 20 体層を設けることにより、渦電流損失が少なく、且つ空 間とのインピーダンス不整合の生じにくい複合磁性体を 発明するに至った。

【0022】即ち、本発明によれば、磁系定数 λ が正の 組成を有し偏平状に加工された軟磁性体粉末と、有機結 合剤からなることを特徴とする複合磁性体が得られる。 【0023】また、本発明によれば、磁添定数 λ が負の 組成を有し個平状に加工された軟磁性体粉末と、有機結 合剤からなることを特徴とする複合磁性体が得られる。 【0024】また、本発明によれば、前記複合磁性体に ao おいて、前記軟磁性体粉末は、前記偏平状に加工された 後、加工により生じる残留歪み緩和化の為の焼鈍処理が 施されたものであることを特徴とする複合磁性体が得ら れる。

【0025】また、本発明によれば、前記いずれかの複 合磁性体において、前記偏平状に加工された軟磁性体粉 末の平均の厚さは、該複合磁性体の使用周波数における 表皮深さるよりも小さいことを特徴とする複合磁性体が 得られる。

【0026】また、本発明によれば、前記いずれかの複 40 合磁性体において、前記偏平状に加工された軟磁性体粉 末は、該複合磁性体中において、配向配列されているこ とを特徴とする複合磁性体が得られる。

【0027】また、本発明によれば、前記いずれかの複 合磁性体において、前記軟磁性体粉末は、少なくともそ の表面に酸化物層を有することを特徴とする複合磁性体 が得られる。

【0028】また、本発明によれば、前記複合磁件体に おいて、前記少なくともその表面に酸化物層を有する軟 磁性体粉末は、診酸化物層を気相中除酸法又は液相中除 so

酸法により酸素含有混合ガスにて表面酸化をすることに より形成されたものであることを特徴とする磁性複合体 が得られる。

【0029】また、本発明によれば、前記いずれかの複 合磁性体において、前記軟磁性体粉末と、前記有機結合 削とからなり、且つ、電気的に非良導性であることを特 徴とする複合磁性体が得られる。

【0030】また、本発明によれば、異なる大きさの及 び/又は異なる符号の磁歪定数 λを有する少なくとも二 つの偏平状軟磁性体粉末と有機結合剤からなる複合磁性

【0031】また、本発明によれば、焼鈍処理条件の異 なる少なくとも2つの偏平状敵磁性体粉末と有機結合剤 からなる複合磁性体が得られる。

【0032】また、本発明によれば、軟磁性体と有機結 合剤からなる複合磁性体の製造方法に関し、前記軟磁性 体粉末を偏平状に加工し、該加工により前記軟磁性体粉 末に生じる残留歪み緩和化の為の焼鈍処理を施し、該焼 鈍処理を施された前記款磁性体粉末の少なくとも表面に 気相中除酸法又は液相中除酸法により酸素含有ガスにて 表面酸化をすることで酸化物層を形成することを特徴と する複合磁件体の製造方法が得られる。

【0033】また、本発明によれば、軟磁性体と有機結 合創からなる複合磁性体の製造方法に関1... 前記軟磁性 体粉末を偏平状に加工し、前記軟磁性体粉末の少なくと も表面に気相中除酸法又は液相中除酸法により酸素含有 ガスにて表面酸化をすることで酸化物層を形成し、該酸 化物層を形成された前記軟磁性体粉末に前記偏平状に加 工したことにより生じる残留歪み緩和化の為の焼鈍処理 を施すことを特徴とする複合磁性体の製造方法が得られ る。

【0034】また、本発明によれば、軟磁性体と有機結 合創からなる複合磁性体の製造方法に関し、 前記軟磁性 体粉末を偏平状に加工し、該加工された前記軟磁性体粉 末に、前記加工により前記軟磁性体に生じる残留歪み緩 和化の為の焼鯨処理と、前記軟磁件体粉末の少なくとも 表面に気相中除酸法により酸素含有ガスにて表面酸化を することで酸化物層を形成する処理とを同時に行うこと を特徴とする複合磁件体の製造方法が得られる。

【0035】また、本発明によれば、前記いずれかの複 合磁性体の製造方法に関し、前記軟磁性体粉末を偏平状 に加工する際に、前記軟磁性体に加わる歪み量、あるい は前記焼鈍処理の条件を変えることにより該複合磁性体 の複素透磁率の周辺周波数を制御することを特徴とする 複合磁性体の製造方法が得られる。

【0036】更に、本発明によれば、前記いずれかの複 合磁性体をその構成要素として有する電磁干渉抑制体で あって、前記複合磁性体の互いに異なる大きさの残留歪 みに相応して相異なる周波数領域に出現する複数の磁気 共鳴の内、最も低い周波数領域に現れる磁気共鳴が、所

望する電磁干渉抑制周波数帯域の下限よりも低い周波数 領域にあることを特徴とする電磁干渉抑制体が得られ

る。 【0037】

【発明の実施の形態】本発明に於いては、高周波透磁率 の大きな鉄アルミ珪素合金(センダスト)、鉄ニッケル 合金(パーマロイ)、或いはアモルファス合金等の金属 軟磁性材料を原料素材として用いることが出来る。

[0038]本売押では、これらの粗原はを粉砕、延伸 ・等以下により個平化し、その厚みを表皮深さと同 ・等以下にされ、反磁界係別、を採信 11・するために偏平化された軟磁性体材料のアスペクト比を概ね1 の以上さする必要がある。ここで表皮深さるは次式によ りおえられる。

[0039] $\delta = (\rho / \pi \mu f)^{1/2}$

前式において、ρは比低抗、μは透極率、「は耐食数を表す。ことで、目的の周波数によってその値が異なってくるが、所望の表皮液さとアスペクト比を得るには、出発阻頼状粉末の平均管をや地立するのが最も間便を手段の一つである。この粉砕、延伸・引援加工に用いること 20 の出来る代表的な粉砕手段として、ボールミル、アトライタ、ピンミル等を挙げることが出来、前述した条件を満足する軟盤体が表の厚さとアスペクト比が得られれば粉砕手段に耐限はないが、本発明の効果に蓄強にかかわる延伸・引援加工により生じる残留混みの大きさを考慮して加工手段及び加工条件を設定する必要がある。

性体を用いた場合には、延伸・列撃加工により来や磁気 異方だか生じると共に、契縮高みによる歪磁気異方性 (磁気弾性効果)が生じ、両者の向き切じとなる流、 異方性経界は両者の和となる。従って、磁流定数 れがせ 口である原料を用いた場合に比べて、異方性線界はより 大きを値となり、磁気共鳴高波数よりも高いものとな る。

【0041】ところでこの個平化加工により生じる契留 恋みは、適当な焼焼処理を防すことにより緩和されるの で、偏平化処理後た焼焼処理条件でた成果粉末を用いた 接合磁性体では、焼焼処理条件に応じた風酸数 f r に 破 坂共鳴が現れる。この磁気共鳴周波数 f r に 破 変大鳴が現れる。この磁気共鳴周波数 f r に 機・焼処理 をしていない磁性粉を用いた複合磁性体よりも低く、 磁 症定数 力がゼロの磁性粉を用いた複合磁性体よりも高く、 なり、焼焼処理条件を製御するこで。 磁気共鳴周波数 をその範囲に任態に設定することが可能である。一方、 磁光度数 が負の原料磁性体を用いた場合には、 残留歪 かにより生じる配金磁気質方性 (燃気解性効果) の向き か形状磁気質方性の向きと直交することになり、 異方性 磁界が小さくなり 破失時周波数がゼロ磁流原料の場合 に比べて低くなる。

【0042】このように、形状異方性と磁歪定数 λ の符号、及び焼鈍処理条件を組み合わせることにより、磁気 60

共鳴周波数frを大幅に可変する事が可能となる。

[0043]また、本界明に於いては、個々の酸性粉末 同士の強党的に影響。即当始省総性かり見過時などの 動の高充塊状態においても確保出来る様、軟磁性体粉末 は、その表面に誘嘴体層が形成されている必要がある。 のの誘確体解析。金周磁性粉末を設定を確保させること により得られる構成元素と酸素とからなる金属酸化物層 であり、例えば、鉄アル支注素合金(センダスト)の場合には、主に AIO、及び510。であると指案され 合には、主に AIO、及び510。であると指案され

る。金属粉末の表面を酸化させる手段の一例として、特に粉末の大きさが比較的小さく、活性度の高いものについては、股化水素系有機溶解中あるいは不活性ガス雰囲気中にて酸素分圧の制御された窒素一酸素温合ガスを導入する液相中除酸法あるいは気相中除酸法により酸か処理する事が制御の容易性、安定性、及び安全性の点で好ましい。

【0044】尚、この表面酸化の為の除酸処理と、先に 説明した残留歪み低減の為の焼鈍処理とは、どちらを先 に行ってもよく、また、同一工程にて行う事も可能であ る。

【0045】本原明の一横成要来として用いる有機結合 剤としては、ポリエステル系構造。ポリエチレン系樹 脂、ポリ塩化ビニル系樹脂、ポリビニルブチラール樹 脂、ポリウレタン樹脂、セルロース系樹脂、ABS樹 眠、ニトリルーブなジエン系ゴム、ステレン一グタジエ ン系ゴム、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、アミド系樹 脂、オミ系繊脂、或いはそれらの共通合体を挙げるこ とが出来る。

【0046】以上に述べた、本発明の構成要素を混練・ 分散し複合磁性体を得る手段には特に制限はなく、用い る結合剤の性質や工程の用意差を基準に好ましい方法を 選択すればよい。

[0047] この縄線・分散された磁性体混合物中の磁性粒子を配向・配列させる手段としては、剪断応力による方法と磁場配向による方法があり、いずれの方法を用いても良い。

[0048]

【実施例】次に本発明の効果を検証する為に実験をしたので、以下に実施例として詳細に説明する。

【0049】はじめに、水アトマイズ法により作製された磁売定数 λの異なる複数の鉄ーニッケル合金粉末及び 鉄アルミ注素合金粉末を用態とし、アトライク及びピンミ ルを用い様々な条件下にて粉砕、延伸・引製加工を行 い、更に、炭化水素系有機溶媒中で酸素分圧・35%の窒 素・酸素組合力を導入しなが68%では一途相中除 酸処理した後、分級処理を施し異方性磁界(片、)の異 なる複数の粉末歳料を得た。ここで得られた粉末を表面 分析した結果、金属酸化物の生成が明確に確認され、 料粉末の表面に於りる酸か被膜の存在が認められた。

【0050】尚、粉砕、延伸・引裂加工処理された鉄ー

10

示される評価系により行い、電磁干渉抑制体10の試料 には銅板8が裏打ちされた厚さ2mmで一辺の長さが2

0 cmの複合磁性体2を用いた。ここで、電磁界波源用

発信器6を用いた波源用素子及び受信用素子にはループ

径1.5mmの微小ループアンテナ4,5を用い、結合レベルの測定にはネットワークアナライザ(電磁界強度

【0054】 [検証用試料1] 以下の配合からなる軟磁 性体ペーストを調合し、これをドクタープレード法によ

り製購し、熱プレスを施した後に85℃にて24次間キ

【0055】尚、得られた試料1を走査型電子顕微鏡を

用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向

9

ニッケル合金粉末、及び鉄アルミ柱素一金粉末を減圧砂 織し、これを酸素分圧20%の窒素一酸素混合ガス雰囲 気中で気相脱離した試料についてもその表面に金属酸化 物が検出され、本発明の複合磁性体に用いることの出来 る少なくともその表面が酸化された軟磁性体粉末が破相 中除酸法あるいは気相中除酸法にて作成できることが確 設された。

【0051】本発明の効果を検証するにあたり、これらの粉末試料を用いて以下に述べる複合磁性体を作製し、 μーf 特性及び電磁干渉抑制効果を調べた。

[0052] μ - f特性の測定には、トロイダル形状に 加工された複合磁性を試料を用いた。これを1ターンコ イルを形成するテストフィクスチャに挿入し、インピー ダンスを計測することにより、 μ 及び μ 変求めた。 [0053] 一方、電磁干浄抑制効果の検証は、図1に

であった。

ュアリングを行い検証用試料1を得た。

測定器) 7を使用した。

偏平状軟磁性体 (Fe-Al-Si合金) 微粉末A・・・95重畳部 平均粒径 : φ20μm×0.3μm^t

磁歪の大きさ : +0.72 焼鈍処理 : なし

ポリウレタン樹脂 硬化剤 (イソシアネート化合物)

溶剤(シクロヘキサノンとトルエンの混合物)

混合物) ・・・4 0 重量部 り製膜し、熱プレスを施した後に 8 5 ℃にて 2 4 次間キ ュアリングを行い検証用試料 2 を得た。

【0057】尚、得られた試料2を走査型電子顕微鏡を 用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向 であった。

· · · 8重量部

· · · 2. 重疊部

ここで磁xの大きさは、x H = 2 0 0 x L ルステッドでの歪 み量 d x x L O x の値であり、これは後述する検証 用試料 2 乃至検証用試料 4、及び比較用試料 5 及び比較 用試料 6 についても同じである。

【0056】 [検証用試料2] 以下の配合からなる軟磁 性体ペーストを調合し、これをドクタープレード法によ

偏平状軟磁性体(Fe-Al-Si合金)微粉末B・・・95重畳部

平均粒径 : $\phi 20 \mu m \times 0$. $3 \mu m^t$ 磁歪の大きさ : +0. 72

焼鈍処理 : 6 5 0 ℃×2 h r ポリウレタン樹脂

ポリウレタン樹脂 ・・・ 8 重畳部 硬化剤 (イソシアネート化合物) ・・・ 2 重畳部 溶剤 (シクロヘキサノンとトルエンの混合物) ・・・4 0 重畳部

【検証用試料3】以下の配合からなる軟磁性体ベーストを調合し、これをドクターブレード法により製膜し、熱プレスを施した後に85℃にて24次間キュアリングを行い検部用観解3余得た。

【0058】尚、得られた試料3を走査型電子顕微鏡を 用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向 であった。

偏平状軟磁性体 (Fe-Ni合金) 微粉末 C・・・95重量部

平均粒径 : φ30μm×0.4μm⁴ 磁歪の大きさ :-1.03 焼鈍処理 :なし

ボリウレタン樹脂 ・・・ 8 重量部 硬化剤 (イソシアネート化合物) ・・・ 2 重畳部 溶剤 (シクロヘキサノンとトルエンの混合物) ・・・4 0 重畳部

50

[検証用試料4]以下の配合からなる軟磁性体ペースト を調合し、これをドクターブレード法により製膜し、熱 プレスを施した後に85℃にて24次間キュアリングを 行い検証用試料4を得た。 【0059】尚、得られた試料4を走査型電子顕微鏡を 用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向 であった。

12

(7) 偏平状軟磁性体 (Fe-Al-Si合金) 微粉末A・・・60重畳部

平均粒径 : φ20 μm×0. 3 μm^c

磁歪の大きさ : +0.72

炸鉢処理 : なし

偏平状軟磁性体 (Fe-A1-Si合金) 微粉末B・・・35重畳部

平均粒径 : ø 2 0 u m × 0. 3 u m t

磁歪の大きさ :+0.72

焼鋲処理 :650°C×2hr

ポリウレタン樹脂 · · · 8 重墨部 · · · 2 重畳部 硬化剤(イソシアネート化合物)

溶剤 (シクロヘキサノンとトルエンの混合物) · · · 40 乘譽部

[比較用試料5] 以下の配合からなる軟磁性体ペースト 行い検証用試料5を得た。 を調合し、これをドクターブレード法により製膜し、熱 【0060】尚、得られた試料5を走査型電子顕微鏡を

プレスを施した後に85℃にて24次間キュアリングを 用いて解析したところ、ほぼ等方的な配列であった。 略球状軟磁性体 (Fe-Al-Si合金) 微粉末D・・・95重畳部

> 平均粒径 : φ15

ポリウレタン樹脂 · · · 8 重疊部 硬化剤(イソシアネート化合物) · · · 2 重量部

溶剤(シクロヘキサノンとトルエンの混合物) · · · 4 0 軍優部

[比較用試料6] 以下の配合からなる軟磁性体ペースト 20 【0061】尚、得られた試料6を走査型電子顕微鏡を 用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向 を調合し、これをドクタープレード法により製膜し、熱 プレスを施した後に85℃にて24次間キュアリングを であった。

行い検証用制料6を得た。

偏平状軟磁性体 (Fe-Al-Si合金) 微粉末E・・・95 重畳部

平均粒径 : ø 2 0 u m × 0, 4 u m t

磁歪の大きさ :ほぼ0

ポリウレタン樹脂 · · · 8重畳部

· · · 2 章畳部 硬化剤(イソシアネート化合物) 溶剤 (シクロヘキサノンとトルエンの混合物) · · · 40重量部

得られた各試料の実部透磁率μ'及び磁気共鳴周波数 f 30 【0062】

[集1] rを下記表1に示す。

194.1.2					
	粉末充填率	*実都透磁率μ'	共鳴陶波数fp		
検証用試料1	3 0 %	1 4	50MHz		
検証用試料2	29%	1 6	3 0 MH z		
検証用試料3	3 3 %	19	2 0 MH z		
比較用試料 5	5 3 %	10	**10MHz		
比較用試料 6	3 1 %	17	2 5 MH z		

注) * f=10 (MHz) での値。

** 明確な共鳴はみられず。

【0063】また、図2は、本発明の検証例である試料 1 乃至試料 2 及び比較例である試料 6 の μ - f 特性であ り、磁気共鳴周波数 f r は、正の磁系定数 λ を有する磁 性粉末を用いた試料1が最も高く、実部透磁率μ'の値 は磁歪定数 λ がほぼゼロである試料 6 が最も大きな値を 示している。試料2は、試料1で用いた磁性粉末に焼鈍 処理を施したものを原料粉末に用いたものであるが、図 2から明らかな様に磁気共鳴周波数 f r の値、及び実部 50 料磁性粉末を用いた比較用試料である試料 5 に比べて実

透磁率μ'の値ともに試料1と試料6の中間に位置して いる。

【0064】一方、前記表1から判るように、負の磁歪 定数 λ を有する試料 3 では、磁気共鳴周波数 f r が磁歪 定数 λ がほぼゼロである試料 6 よりも更に低い周波数と なっていると共に、実部透磁率μ'の値も試料6より大 きな値を示している。尚、いずれの場合でも略球状の原

部透磁率 μ'の差は歴然である。

【0065】これらの結果から、磁歪定数 λをゼロでな い値とし、更に焼鈍により残留歪み量をも変化させた事 により、透磁率の周波数特性を広い節囲にて製御する事 が出来 加えて磁性粉末の厚さを特定し、その表面に誘 電体層を設けたことで、高層波域において高い透磁率が 得られる事が明白である。

【0066】次に、検証用試料4及び比較用試料5につ いて、それぞれの粉末充填率、表面抵抗、μ"分布、及 び電磁干渉抑制効果を示したものを下記表2に示す。 [0067]

表2】			
		後証用試料 4	比較用試料5
粉末	充填率	31% 9×10 ⁷ Ω	53% 4×10 ⁷ Ω
表面	抵抗		
μ" 分布		広い	狭い
信号減衰量	800MHz	6.5dB	3.8dB
	1.5GHz	7. T d B	4.3 dB

【0068】 ここで、表面抵抗はASTM-D-257 法による測定値であり、μ"分布はそれぞれお互いと比 較したものであり、電磁干渉抑制効果の値は、銅板を基 準(0dB)としたときの信号減衰量である。

【0069】前記表2により以下に述べる効果が明白で ある。

【0070】即ち、本発明の検証用試料及び比較用試料 共、表面抵抗の値が107~108Qとなっており、少 なくとも表面が酸化された磁性粉末を用いる事によっ て、複合磁性体を非良導性とする事が出来、導体やバル 3c クの金属磁性体等にみられるようなインピーダンス不整 合による電磁波の表面反射を抑制出来る。

【0071】更に、本発明の検証用試料では、粉末の充 填率が比較用試料に比べて低いにもかかわらず良好な電 磁干渉抑制効果を示しており、本発明による μ "分布の 拡張効果が電磁干渉抑制に有効である事が理解出来る。 [0072]

【発明の効果】以上述べたように、本発明によれば、軟 磁性体粉末と有機結合剤からなる複合磁性体に於いて、 渦電流による透磁率特性の劣化を抑止出来る構成により 高い実部透磁率を実現しつつ、磁歪定数λがゼロでない 値の軟磁性体粉末を用い、更に焼鈍処理を組み合わせる 事で、残留否み量を変化させ高周波透磁率特性を広い範 囲で製御する事が出来る。

【0073】また、本発明の一実施形態である異なる残 留否み量を有する複数の軟磁性体粉末からなる複合磁性 体を用いた電磁干渉抑制体に於いては、異なる複数の磁 気共鳴の出現により高帯域なμ"分散特性が得られるの で、優れた雷磁干渉抑制効果が現れている。即ち、本発 明によれば、移動体通信機器をはじめとする高周波電位 機器類内部での電磁波の干渉抑制に有効な薄厚の電磁干 渉抑制体を得ることが出来る。

【0074】尚、本発明の複合磁性体及び電磁干渉抑制 体は、その構成要素から判るように容易に可撓性を付与

することが可能であり、複雑な形状への対応や、厳しい 耐振動、衝撃要求への対応が可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例において、電磁は干渉抑制体の 特性評価に用いた評価系を示す概略図である。

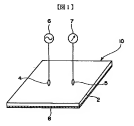
【図2】本発明の実施例において、検証用試料1乃至検 証用試料2及び比較用試料6の条件にて作製した各試料 Ou-f 特性を示す図である。

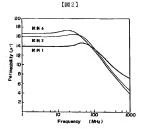
「符号の説明」

1.0

	2		複合磁性体
0	4,	5	微小ループアンテナ
	6		電磁界波源用発信器
	7		電磁界強度測定器
	8		鋼板

電磁干渉抑制体





【手続補正書】

【提出日】平成8年9月3日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

【書類名】 明細書

【発明の名称】 複合磁性体及びその製造方法ならびに

電磁干渉抑制体 【特許請求の範囲】

【請求項1】 磁歪定数 λ が正の組成を有し扁平状に加工された軟磁性体粉末と、有機結合剤からなることを特徴とする複合磁性体。

【請求項2】 磁歪定数 λ が負の組成を有し扁平状に加 工された軟磁性体粉末と、有機結合剤からなることを特 徴とする複合磁性体。

【請求項3】 請求項1及び請求項2に記載のいずれか の複合磁性体において、

前記軟磁性体粉末は、前記扁平状に加工された後、加工 により生じる残留歪み緩和化の為の焼鈍処理が施された ものであることを特徴とする複合磁性体。

【請求項4】 請求項1乃至請求項3に記載のいずれかの複合磁性体において、

前配扁平状に加工された軟磁性体粉末の平均厚さは、該 複合磁性体の使用周波数における表皮深さ δ よりも小さ いことを特徴とする複合磁性体。 【請求項5】 請求項1乃至請求項4に記載のいずれか の複合磁性体において、

前記扁平状に加工された軟磁性体粉末は、該複合磁性体 中において、配向配列されていることを特徴とする複合 磁性体。

【請求項6】 請求項1乃至請求項5に記載のいずれか の複合磁性体において、

前記軟磁性体粉末は、少なくともその表面に酸化物層を 有することを特徴とする複合磁性体。

【請求項7】 請求項6に記載の複合磁性体において、 前記少なくともその表面正酸化物層を有する軟磁性体粉 末は、気相中徐酸法又は液相中熔法により酸素含有混 合ガスにてその表面を酸化処理することにより形成され たものであることを特徴とする酸性複合体。

【請求項8】 請求項6及び請求項7に記載のいずれか の複合磁性体において、

前記軟磁性体粉末と、前記有機結合剤とからなり、且 つ、電気的に非良導性であることを特徴とする複合磁性 体。

【請求項9】 異なる大きさの及び/又は異なる符号の 磁歪定数 λ を有する少なくとも二つの扁平状軟磁性体粉 末と有機結合剤からなる複合磁性体。

【請求項10】 焼鈍処理条件の異なる少なくとも2つ の扁平状軟磁性体粉末と有機結合剤からなる複合磁性 体。

【請求項11】 軟磁性体粉末と有機結合剤からなる複

合磁性体の製造方法に関し、

前記畝磁性体粉末を扁平状に加工し、

該加工により前記軟磁性体粉末に生じる残留歪み緩和化 の為の焼鈍処理を施し、

該焼鈍処理が施された前記軟磁性体粉末の少なくとも表面に、気相中徐健法又は液相中徐健法により酸素含有ガスにて酸化物層を形成することを特徴とする複合磁性体の製造方法。

【請求項12】 軟磁性体粉末と有機結合剤からなる複合磁性体の製造方法に関し、

前記軟磁性体粉末を扁平状に加工し、

前記軟磁性体粉末の少なくとも表面に、気相中徐酸法又 は液相中徐酸法により酸素含有ガスにて酸化物層を形成 ,

該酸化物層が形成された前記軟磁性体粉末に、前記扁平 状に加工したことにより生じる残留歪み緩和化の為の焼 鈍処理を施すことを特徴とする複合磁性体の製造方法。 【請求項13】 軟磁性体粉末と有機結合剤からなる複 合磁性体の製造方法に関し、

前記軟磁性体粉末を扁平状に加工し、

該加工された前記軟磁性体粉末に、前記加工により前記 軟磁性体粉末に生じる残留否と緩和化の為の焼鈍処理 と、前記軟磁性体粉末の少なくとも表面に、気相中徐酸 法により酸素含有ガスにて酸化物層を形成する処理とを 同時に行うことを特徴とする粉合磁性体の製造方法。

【請求項14】 請求項11乃至請求項13に記載のいずれかの複合磁性体の製造方法に関し、

前記軟磁性体粉末を誦平状に加工する際に、前記軟磁性 体粉末に加わる蚕み量、あるいは前記焼蝇処理の条件を 変えることにより該複合磁性体の複楽透磁率の周波数特 性を削御することを特徴とする複合磁性体の製造方法。

【請求項 1.5】 請求項 1.7至請求項 1 0 年記載のいず れかり複合磁性体をその構成要素として有する電磁干勢 抑制体であって、前記複合磁性体の互いに異なる大きさ の残量含みに相応して相異なる周波数領域に出現する複数 吸る磁気共鳴の、最も低い環故数保証、現れる数 場が、所望する電磁干渉抑削周波数帯域の下限よりも低 い間数数領域にあることを特徴とする電磁干渉抑制体。 【発明の詳細な機即】

[0001]

【発明の両する技術分野】 本発明は、高風穀飯域に於い で優れた模葉透磁率特性を有する複合磁性材料と、その 一応用事所である電磁波吸吸体に関し、詳しくは、高周 波電子回路、装置に於いて問題となる電磁干砂の抑制に 有効な複素透磁率特性の優れた複合磁性体と、及びその 製造方法をむてに電磁干渉時候に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、デジタル電子機器をはじめ高周波 を利用する電子機器類の普及が進み、中でも準マイクロ 波帯域を使用する移動通信機器類の普及がめざましい。 それに伴ない、インダクタンス部品や電波吸収体に用い られる軟磁性体材料にも高周波化への対応が求められて いる。

【0003】加えて、その用途が携帯電話機等の小型、 軽量な通信機器の場合には、軟磁性体への要求特性に、 軽量、肉薬、堅牢等が追加される。

[0004] 軟盤性料料の高階液化を混む主な要因の一つは、満電流掛大であり、その低減等長して、表皮液 を考慮した際限化及が高電気性が化が挙げられ、前者 の例としては、磁性体層と誘電体層を交互に鎮層製膜したものが挙げられ、また後者の代表としては、高電気拡 があり、1-Z R 系 フェライトを挙げることができる。

[0005] 準マイクロ波帯域における軟磁性体の用途 は、前途のインダクタンス部品及び電波吸収体が主であ り、インダクタンス部品には実態透磁率 μ が用いら れ、電波吸収体には、虚数部透磁率 μ が用いられる。 しかしながら、インダクタンス部品には高い値が要求 される場合が多いものの、準マイクロ波帯域では必要な インダクタンスが幅効な小さな値となる為に、磁心材料 としての間流域限られている。

【0006】一方、虚数部透磁率 μ "を用いる電波吸収体としての用途は、高周波機器類の普及と共に拡大しつつある。

【0007】例えば、携帯電話に代表される移動体通信 機器には、とりわけ小型化・軽量化の要求が顕著であ り、電子確認の高密度実験化が最大の技術課題となって いる。従って、過密に実装された電子部品類やプリント 記憶あるいはモジュール間配標等が互いに極めて接近す ることになり、更には、信号処理速度の高速化も図られ ている為、静電結合とびグプは電磁結合による緩開結合 の増大化や放射ノイズによる干砂などが生じ、機器の正 常な動作をがよる事態がとからず生じている。

【0008】このようないわゆる電磁路舎に対して従来は、主に導体シールドを施す事による対策がなされてきた

[00001

【発明が解決しようとする機関】しかしながら、場体シールドは、空間とのインピーダンス不整合に起因する電磁度の反射を利用する電磁度等対策である為に、遮蔽効果は得られても不要吸射機からの反射による電磁結合が助良され、その終果二次的で電視響を考引き起これを付か少なからず生じている。その対策として、磁性体の磁気組失、即ち虚整部透磁率μ"を利用した不要幅制の抑制が有效である。

【0010】即ち、前記シールド体と不要輻射源の間に 磁気損失の大きい磁性体を配設する事で不要輻射を抑制 することが出来る。

【0011】ここで、磁性体の厚さdは、μ">μ'なる関係を満足する周波数帯域にてμ"に反比例するので、前述した電子機器の小型化・軽量化要求に迎合する

籍、電電杆等即制体即ち、シールド体と製収体からなる 複合体を得るためには、虚数部透磁等 P の大きな磁性 体が必要となる。また、前部した不要輻射は、多くの場 合その成分が広い周波数範囲にわたっており、電磁障害 に係る周波数成分の特定も原ងな場合が少なくない。従 って、前記電銀干部却制体についてもより広い周波数の 不要編制に対比できるものが望まれている。

 $[0\ 0\ 1\ 2\]$ 艦を要求に対応すべく透松率の高周波特性 に優れ、任意の広い周波敦範囲にて磁気損失体として機能する磁性体、即ち、低層波数領域にて、 μ " の値が大きく、更に、 μ " $>\mu$ " なる周波数領域に於いて、 μ " が任意の広い周波数範囲に且って大きな値を示す様な磁性体の検討を行うた。

【0013】その結果として、本発明者らは、以前に、 形状異方性を有する成盤性体粉末において磁気共鳴によ り発現すると思われる数十MHzから数GHzに亘る磁 気損失を利用する電磁干渉抑制体(特開平7-2120 79号)を提供した。

[0014] また、更に本等明着らは、関数軟の異なる 機数の磁気共鳴を発現させることにより、各々の磁気共 鳴に対応じて異なる周波数短線に出現する個々の磁気損 失が重畳され、その結果として得られる広帯域なμ"分 散特性を利用した電磁干渉即制体(特額平7-1839 11号)を提供した。

【0015】 これらの形明に於いて用いられる扁平状の 歌題性体金彫片は、同じ組成の球状金属粉末に比べて より高い真方性磁界杆、を有しており、これは扁平化に よる形状炭方性の寄与、即ち反磁界係数N。によるもの である。ここで反磁界係数N、は、粉末の形とアスペ クト比により与えられるが、アスペクト比が10を越え るとほぼ施和し、より大きなアスペクト比を与えても、 以降その変化量は優かである。従って、磁気共鳴周波数 を可変できる範囲が比較的限定されるという問題があった。

[0016]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記の問題について様々な経験や向途した観点から残酷の結果、 球状粉末等形実現気性使の小さい粉末を漏平化加工する際 に生じる広力強みに着目し、従来において、殆どりに近 い値が好ましいとされていた磁泡定数 1を1 キ 0 とし、 且つ、その特令を、即ち、歪みによる見方性規切の恵 をも積極的に利用すると共に、更に焼鈍処理により残留 歪みを削離することにより、前記形状限方性と併せてよ りな節囲を数は映画板数を与えることを開始した。

【0017】一方、所望する透磁率の周波数特性を得る ためには、磁気共鳴が生じるよりも低い周波数において 渦電流による透磁率の劣化が生じない様な対策も併せて 講じることが必要である。

【0018】前述した様に、有効な渦電流対策の一つと して磁性体層と誘電体層を交互に積層する様に製膜した 精構機能化が提案され、一部実用化されている。この意 耐機造を有する複合磁性体の特徴は、磁性体制の原効 耐気抵抗、透磁率及び耐波数にて定まる表皮深さと同等 もしくはそれ以下の原さとなっている点である。しかし ながら、この機能強強性体に対象体候等分して変位 電流が流れるために透磁率特性が分化するという問題が ある。ことで変位電池、機構構造磁性体のサイズ(即 、機構力と度交する向きの大きと)と依依守するの

で、続爾構造磁性体を組分化しカラム構造とすること で、その影響を排除することが可能となる。このような 積層構造磁性体をスパッタリング等のいわめる薄膜製膜 プロセスにて実現するのは容易ではないが、前記磁性体 層に軟磁性体粉末を当てはめることで実用化が容易とな 本

[0019] 即ち、①磁性体層に相当する軟磁性体粉末 は、その厚みが輸記表皮深をよりも薄いものとする、② 軟磁性体粉末は、反磁界係散り、をほごにすったかに 十分なアスペクト比を有するものとする。③誘電体層に 相当するものとして、軟磁性体粉末表面を酸化させるこ とにより得られる誘電体層を設けることで、湯硬池損失 の極めて小さい複合磁性体を得ることができると開持し

[0020] このような複合磁性体の実現は、優れた高 周波透磁率特性を与えるのみならず、電気的な非良導性 を与え得るので電波吸収体としての対空間インピーダン ス整合にも極めて有効であろうことも予想される。

【0022】即ち、本発明によれば、歴歪定数水が正の 組成を有し扁平状に加工された軟強性体防末と、有機結 合剤からなることを特徴とする後含磁性体が得られる。 【0023】また、本発明によれば、超歪変数よが負の 組成を有し扁平状に加工された軟磁性体粉末と、有機結 合剤からなることを特徴とする複合磁性体が得られる。 【0024】また、本発明によれば、前記操合磁性体 おいて、前記軟磁性体粉末は、前記解中状に加工された 後、加工により生じる残留歪み緩和化の為の強鈍処理が 施されたものであることを特徴とする複合磁性体が得ら れる。

[0025]また、本発明によれば、前記いずれかの複合磁性体において、前記扁平状に加工された軟磁性体粉 未の平均厚さは、該複合磁性体の使用周液数における表 皮深さるよりも小さいことを特徴とする複合磁性体が得られる。

【0026】また、本発明によれば、前記いずれかの複 合磁性体において、前記扁平状に加工された軟磁性体粉 末は、該複合磁性体中において、配向配列されていることを特徴とする複合磁性体が得られる。

【0027】また、本発明によれば、前記いずれかの複合磁性体において、前記軟磁性体散末は、少なくともその表面に酸化物層を有することを特徴とする複合磁性体が得られる。

【0028】また、本発明によれば、前記被合磁性体に おいて、前記少なくともその表面に酸化物層を有する軟 磁性体粉末は、気相中徐健定又は液相中徐健定により酸 素含有混合ガスにてその表面を酸化処理することにより 形成されたものであることを特徴とする磁性複合体が得 られる。

【0029】また、本発明によれば、前記いずれかの複合磁性体において、前記軟盤性体粉末と、前記有機結合 剤とからなり、且つ、電気的に非良導性であることを特徴とする複合磁性体が得られる。

【0030】また、本発明によれば、異なる大きさの及び/又は異なる符号の磁歪定数 λを有する少なくとも二つの扁平状軟磁性体粉末と有機結合剤からなる複合磁性体が得られる。

【0031】また、本発明によれば、焼鈍処理条件の異なる少なくとも2つの扁平状軟磁性体粉末と有機結合剤からなる複合磁性体が得られる。

[0032] また、本発明によれば、軟磁性体粉末と有 機能合剤からなる複合磁性体の製造方法に関し、前記飲 磁性体粉末を扁平状に加工し、該加工により前記軟磁性 体粉末に生じる残留歪み緩和化の為の焼鈍処理を施し、

該境館処理が施された前配款磁性体粉末の少なくとも 表面に、気相中徐酸法又は液相中徐酸法により酸素含有 ガスにて酸化物層を形成することを特徴とする複合磁性 体の製造方法が得られる。

[003]また、本界明によれば、敬磁性体粉末と有 機能合効からなる複合磁性体の製造方法に関し、前記飲 磁性体粉末を細平状に加工し、前記飲機性体粉末の少な くとも表面に、気相中徐酸技又は琥珀中徐酸技工とり酸 素合有プスに「砂性粉層を形成」、透触性物層が近く れた前記軟磁性体粉末に、前記画平状に加工したことに より生しる残留混み緩和化の為の振興処理を施すことを 特徴とする複合磁性の製造が表が得られる。

【0034】また、本売期によれば、軟盤性体粉末と有 機結合制からなる複合磁性体の製造方法に関し、前記軟 磁性体粉末を漏平状に加工し、該加工された前記軟磁性 体粉末に、前記加工により前記軟磁性体粉末に生じる模 電否級援配に必めの沖絶処理・前記軟盤性粉末にない なくとも表面に、気相中徐酸法により酸素含有ガスにて 酸化物原港形成する処理とを同時に行うことを特徴とす る複合磁性体の製造方法が得られる。

【0035】また、本発明によれば、前記いずれかの複合磁性体の製造方法に関し、前記軟磁性体粉末を扁平状に加工する際に、前記軟磁性体粉末に加わる歪み量、あ

るいは前記焼鈍処理の条件を変えることにより該複合磁 性体の複素透磁率の周波数特性を制御することを特徴と する複合磁性体の製造方法が得られる。

[0036]更に、本勢明によれば、前記いずれかの複合監件体をその構成要素として有する電磁干地即断体であって、前記機合磁性体の互いに異なる大きさの残留意みに相応して相異なる原設質順域に出現する複数の磁気、大幅の内、長も低い周波数領域に現れる磁気共鳴が、所登する電磁干池抑制固波数荷域の下限よりも低い周波数領域にあることを特徴とする電磁干池抑制体が得られる。

[0037]

【発明の実施の形態】本発明に於いては、高周波透磁率 の大きな鉄アルミ珪素合金(センダスト)、鉄ニッケル 合金(パーマロイ)、或いはアモルファス合金等の金属 軟磁性材料を原料素材として用いることが出来る。

【0038】未帰明では、これらの廻原料を粉砕、延伸・引製加工等により扁平化し、その厚みを表皮液さと門等以下にすると共に、反磁界保敷が、をほぼ1にするために扁平化された軟磁性体粉末のアスペクト比を概ね10以上とする必要がある。ここで表皮深さ6は次式により与えられる。

[0039] $\delta = (\rho / \pi \mu f)^{1/2}$

前式において、のは比低が、 μは遺極率、「は耐速数で ある。したかって表皮深さるは、目的の周波数によって その値が異なってくるが、所望の表皮液ととアスペクト 比を得るには、 旧界粗原料約束の平均減径を特でするの が最も簡度な手段の一つである。この初外、延伸・引撃 加工圧用いることの出来る代表的な粉碎手段として、ボ ールミル、アトライタ、ピンミル等を挙げることが出 来、前途した条件を満足する放磁性体的末の障さとアス イケト比が得られば影弥手房は可能はないが、本発明 の効果に密接にかかわる延伸・引製加工により生しる残 値音みの大きさを考慮して加工手段及び加工条件を設定 するの部がある。

【0040】本発別に於いて、磁差定数 おが正の原料値 性体を用いた場合には、延伸・引裂加工により形状磁気 異方性が生じると共に、残窟否みによる症処疾風方性 (磁気弾性効果)が生じ、調者の向きが同じとなる為、 男方性観界は両者の和となる。従って、磁差定数 れがゼ ロである原料を用いた場合に比べて、異方性観界はより 大きな値となり、磁気共鳴需波数もより高いものとな

【0041】ところで、この属平化加工により生じる残 耐歪みは、適当な焼鈍処理を施すことにより緩和される ので、扁平化処理後に焼焼処理を行った原料約末を用い た複合磁性体では、焼鈍処理条件に応じた周波数frに 磁気共鳴が現れる。この磁気共鳴周波数frは、焼鈍処 理をしていない磁性粉を用いた複合磁性体よりも低く、 磁流定数 えがゼロの磁性粉を用いた複合磁性体よりも高 くなり、 炸鈍処用条件を利用することで、 磁気共鳴局被 数をその範囲内に於いて任悪に設定することが可能であ 。一方、磁定数 外均の原料機性体を用いた場合に は、 狭留歪みにより生じる歪み磁気異方性(磁気弾性効果)の向きが形況電気異方性の向きと直交することにな り、 異方性磁界が小さくなり磁気共鳴周波数がゼロ磁歪 原料の場合に比べて低くなる。

【0042】このように、形状異方性と磁歪定数 λ の符号、及び焼鈍処理条件を組み合わせることにより、磁気 井鳴周波数 f r を 大幅に変化させる事が可能となる。

【0043】また、本理明に於いては、個々の磁性粉末 同士の電気的に翻雑、即下地の磁性体の非良線性を磁性 粉の高充填状態においても確保出来る様、軟磁性体粉末 は、その表面に誘電体層が形成されている必要がある。 この誘速体解は、金扇磁性転列を表面を確定せること により得られる構成元素と健康とからなる金属酸化物質 であり、例えば、鉄アルミ廷素合金(センダスト)の場 合には、主にA10.及びS10。であると推察され る。金履粉末の表面を酸化老せる手段の一例として、特 に粉末の大きさが比較的小さく、活性度の高いものにつ いては、炭化水業系有機溶媒中あるいは不低性ガス雰囲 気中にて魔素分圧の制節された窒素一酸素混合ガス雰囲 気中にて魔素分圧の制節された窒素一酸素混合が入る男 力する液相中が最近あるいは気軽相中金酸法により酸化処 理する事が制動の容易性、安定性、及び安全性の点で好 ましか。

【0044】尚、この表面酸化の為の徐赦処理と、先に 説明した残留歪み低減の為の焼鈍処理については、どち らを先に行ってもよく、また、同一工程にて行う事も可 能である。

【0045】本発明の一様が要素として用いる有機結合 別としては、ポリエステル系樹脂、ポリエサン系樹 脂、ポリ塩化ビニル系樹脂、ポリピニルブチラール樹 脂、ポリウレタン樹脂、セルロース系樹脂、ABS樹 膨、ニトリループタジェン系ニム、スチレン・プタジェ ン系ゴム、エボキシ樹脂、フェノール樹脂、アミド系樹 脂、イミド系樹脂、或いはそれらの共重合体を挙げるこ とが出来る。

[0046]以上に述べた、本発明の構成要素を混練・ 分散し複合磁性体を得る手段には特に制限はなく、用い る結合剤の性質や工程の容易さを基準に好ましい方法を 選択すればよい。

[0047] この退練・分散された磁性体混合物中の磁性粒子を配向・配列させる手段としては、剪断応力による方法と磁場配向による方法があり、いずれの方法を用いても良い。

[0048]

【実施例】次に本発明の効果を検証する為に実験を行っ たので、以下に実施例として詳細に説明する。

[0049] はじめに、水アトマイズ法により作製された磁速定数 10 異なる複数の鉄ーニッケル合金粉末及び 炭炉よミ抹金粉末を用意し、アトライタ及びビンミ ルを用い様々な条件下にて粉砕、延伸・引製加工を行 水・電水に、炭化水素系有機溶媒中で酸素分に35 %の整 ・一般素配合ガスを導入しなが58 時間振程・透視中徐 能処理した後、分級処理を施し具方性磁界(H₁)の異 なる複数の粉末裁判を得た。ここで得られた粉末を表面 対析した結果、金調酸化物の生成が明除に確認され、試 料粉末の表面に飲ける酸化燃度の存在が認められた。

[0050] 施、粉砕、延伸・引援が工処理された鉄-二ッケル合金粉末、及び鉄アルミ珪素合金粉末を碗正弦 盤し、これを競素分圧20%の窒素・酸素混合力ス雰囲 気中で気相除線した試料についてもその表面に金属酸化 粉が機計され、未発卵の増合電性に用いることの る少なくともその表面が機化された軟型性体粉末が複相 中徐酸混あるいは気相中徐敏法にで作成できることが確 認された。

【0051】本発明の効果を検証するにあたり、これらの粉末試料を用いて以下に述べる複合磁性体を作製し、 μ-f 特性及び電磁干渉抑制効果を調べた。

【0052】 μ−「特性の制定には、トロイダル形状に加工された複合磁性体試料を用いた。これを19ーンコイルル形成するテストフィクスチャに挿入し、インピーダンスを計劃することにより、μ Σびμ 2を込む。 【0053】−5、電配干渉和助体試料10として、銀板8が施打ちされた厚さ2mmで一辺の長さが、20cmの複合磁性体2を用いた。こてで、波楽用素子とは少一ブを1、5mmの微小ルーブンンテナ4、5を用い、受信用素子に接続される信号源にはスイーブジェネレータ (電磁界坡度用発展)6を使用し、結合レバの制定にはネットワークアナライザ(電報報報度開発機)7・2を開した。

【0054】 [検証用試料1] 以下の配合からなる軟磁性体ペーストを調合し、これをドクターブレード法により製験し、熱プレスを施した後に85℃にて24時間キュアリングを行い下記表1に示される検証用試料1を得た。

[0055]

【表1】

扁平状软磁性体 (Fe-Al-Si合金) 微粉末A・・・95重量部

平均粒径 : φ20μm×0.3μm^t

磁歪の大きさ :+0.72

焼鈍処理 :なし

ポリウレタン樹脂 ・・・ 8重量部

硬化剤(イソシアネート化合物)・・・ 2重量部溶剤(シクロヘキサノンとトルエンの混合物)・・・40重量部

【0056】尚、得られた試料1を走査型電子顕微鏡を 用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向 であった。 性体ペーストを調合し、これをドクターブレード法により製機し、熱プレスを施した後に85℃にて24時間キュアリングを行い下記表2に示される検証用試料2を得

【0057】ここで磁歪の大きさは、H=200エルス テッドでの歪み量d1/1×10⁻⁶の値であり、これは

[0059]

後述する検証用試料2乃至検証用試料4、及び比較用試料5及び比較用試料5及び比較用試料6についても同じである。

【表2】

【0058】「検証用試料2】以下の配合からなる敵磁

扁平状軟磁性体(Fe-Al-Si合金)微粉末B・・・95重量部

平均粒径 : φ20μm×0.3μm^t

磁歪の大きさ :+0.72

焼鈍処理 : 650℃×2hr ポリウレタン樹脂

硬化剂 (イソシアネート化合物) ・・・ 2 重量部 添剤 (シクロヘキサノンとトルエンの混合物) ・・・4 0 重量部

【0060】尚、得られた試料2を走査型電子顕微鏡を 用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向 であった。 ュアリングを行い下記表3に示される検証用試料3を得た。

- - - 8 重量部

であった。 【0061】 [検証用賦料3] 以下の配合からなる軟磁

【0062】 【表3】

[0065]

【表4】

性体ペーストを調合し、これをドクタープレード法により製膜し、熱プレスを施した後に85℃にて24時間キ

扁平状秋磁性体 (Fe-Ni合金) 微粉末C •••95重量部

平均粒径 : ø30 um×0. 4 um^t

平均粒径 : φ30 μm×0. 4 μ

磁歪の大きさ :-1.03 焼鈍処理 :なし

 ポリウレタン樹脂
 ・・・ 8 重量部

 硬化剂(イソシアネート化合物)
 ・・・ 2重量部

【0063】尚、得られた試料3を走査型電子顕微鏡を

ュアリングを行い下記表 4 に示される検証用試料 4 を得た。

· · · 40重量部

用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向 であった。

【0064】 [検証用試料4] 以下の配合からなる軟磁性体ペーストを調合し、これをドクタープレード法によ

り製膜し、熱プレスを施した後に85℃にて24時間キ

```
扁平状軟磁性体 (Fe-A1-Si合金) 微粉末A・・・60重量部
                       : #20 um×0. 3 um<sup>t</sup>
               平均的深
               磁歪の大きさ :+0.72
               焼鈍処理
                       : 131.
             扁平状軟磁性体 (Fe-Al-Si合金) 微粉末B・・・35重量部
               平均粒径
                       : $20 um × 0. 3 um
               磁歪の大きさ :+0.72
                       :650°C×2hr
               燒鈍処理
             ポリウレタン樹脂
                                       · · · 8重量部
             硬化剤 (イソシアネート化合物)
                                       · · · 2重量部
             溶剤(シクロヘキサノンとトルエンの混合物)・・・40重量部
【0066】尚、得られた試料4を走査型電子顕微鏡を
                                 ュアリングを行い下記表5に示される検証用試料5を得
用いて解析したところ、粒子配列方向は試料膜面内方向
                                 た。
                                 [0068]
【0067】 [比較用試料5] 以下の配合からなる軟磁
                                 【表 5 】
性体ペーストを調合し、これをドクタープレード法によ
り製膜し、熱プレスを施した後に85℃にて24時間キ
             略球状軟磁性体 (Fe-Al-Si合金) 微粉末D・・・95重量部
                平均粒径
                       : ø 15 um
             ポリウレタン樹脂
                                       · · · 名面景部
                                       · · · 2 重量部
             硬化剤(イソシアネート化合物)
             溶剤(シクロヘキサノンとトルエンの混合物)
                                       · · · 4 0 重量部
【0069】尚、得られた試料5を走査型電子顕微鏡を
                                 ュアリングを行い下記表6に示される検証用試料6を得
用いて解析したところ、ほぼ等方的な配列であった。
                                 た。
【0070】 [比較用試料6] 以下の配合からなる軟磁
                                 [0071]
性体ペーストを調合し、これをドクタープレード法によ
                                 【表6】
り製膜し、熱プレスを施した後に85℃にて24時間キ
              扁平状軟磁性体 (Fe-Al-Si合金) 微粉末E・・・95重量部
                平均針径
                       : φ20 μm×0, 4 μm<sup>t</sup>
                磁歪の大きさ :ほぼ0
              ポリウレタン樹脂
                                        ••• 8重量部
              硬化剤(イソシアネート化合物)
                                        · · · 2 質量部
              溶剤(シクロヘキサノンとトルエンの混合物)
                                        · · · 4 0 重量部
【0072】尚、得られた試料6を走査型電子顕微鏡を
                                 共鳴周波数 f r を下記表7に示す。
用いて解析したところ、 粒子配列方向は試料際而内方向
                                 [0074]
```

【表7】

であった。

であった。

【0073】得られた各試料の実部透磁率 µ'及び磁気

	粉末充填率	*実部透磁率μ′	共鳴周波数fg
検証用試料1	3 0 %	1 4	5 0 MH z
検証用試料2・	29%	1.6	3 0 MH z
検証用試料3	33%	1 9	2 0 MH z
比較用試料 5	5 3 %	10	**10MHz
比較用試料 6	31%	17	25MHz

注) * f=10 (MHz) での値。

** 明確な共鳴はみられず。

【0075】また、図2は、本発明の検証例である試料 1 乃至試料 2 及び比較例である試料 6 の μ ー f 特性であ り、磁気共鳴周波数 f r は、正の磁歪定数 λ を有する磁 性粉末を用いた試料1が最も高く、実部透磁率μ'の値 は磁歪定数 λ がほぼゼロである試料 6 が最も大きな値を 示している。賦料2は、試料1で用いた磁性粉末に嫌鈍 処理を施したものを原料粉末に用いたものであるが、図 2から明らかな様に磁気共鳴周波数 f r の値、及び実部 透磁率μ'の値ともに試料1と試料6の中間に位置して いる。

【0076】一方、前記表7から判るように、負の磁歪 定数 λ を有する試料3 では、磁気共鳴周波数 f r が磁歪 定数 λ がほぼゼロである試料 6 よりも更に低い周波数と なっていると共に、実部透磁率μ'の値も試料6より大 きな値を示している。尚、いずれの場合でも略球状の原 料磁性粉末を用いた比較用試料である試料5に比べて実 部透磁率 μ'の差は歴然である。

【0077】これらの結果から、磁歪定数 λ をゼロでな い値とし、更に焼鈍により残留歪み量をも変化させた事 により、透磁率の周波数特性を広い範囲にて制御する事 が出来、加えて磁性粉末の厚さを特定し、その表面に誘 電体層を設けたことで、高周波域において高い透磁率が 得られる事が明白である。

【0078】次に、検証用試料4及び比較用試料5につ いて、それぞれの粉末充填率、表面抵抗、μ"分布、及 び電磁干渉抑制効果を比較した結果を下記表8に示す。 [0079]

[表8]

		検証用試料 4	比較用試料5
粉末	充填率	3 1 %	5 3 %
表面	抵抗	9×10 ⁷ Ω	4×10 ⁷ Ω
μ* 分布		広い	狭い
信号減衰量	800MHz	6.5dB	3.8 dB
	1.5GHz	7.7dB	4.3dB

【0080】ここで、表面抵抗はASTM-D-257 法による測定値であり、μ"分布は互いを相対的に比較 したものであり、電磁干渉抑制効果の値は、銅板を基準 (0 d B) としたときの信号減衰量である。

【0081】前記表8より以下に述べる効果が明白であ る。

【0082】即ち、本発明の検証用試料及び比較用試料 共、表面抵抗の値が10⁷~10⁸Ωとなっており、少 なくとも表面が酸化された磁性粉末を用いる事によっ て、複合磁性体を非良導性とする事が出来、導体やバル クの金属磁性体等にみられるようなインピーダンス不整 合による電磁波の表面反射を抑制出来る。

【0083】更に、本発明の検証用試料では、粉末の充 填率が比較用試料に比べて低いにもかかわらず良好な電 磁干渉抑制効果を示しており、本発明による 4 "分布の 拡張効果が電磁干渉抑制に有効である事が理解出来る。

[0084]

【発明の効果】以上述べたように、本発明によれば、軟 磁性体粉末と有機結合剤からなる複合磁性体に於いて、 温雷流による透磁率特性の劣化を抑止出来る構成により 高い実部透磁率を実現しつつ、磁歪定数λがゼロでない 値の軟磁性体粉末を用い、更に焼鈍処理を組み合わせる 事で、残留歪み量を変化させ高周波透磁率特性を広い範 囲で制御する事が出来る。

【0085】また、本発明の一実施形態である異なる残 留歪み量を有する複数の軟磁性体粉末からなる複合磁性 体を用いた電磁干渉抑制体に於いては、異なる複数の磁 気共鳴の出現により広帯域なμ"分散特性が得られるの で、優れた電磁干渉抑制効果が現れている。即ち、本発 明によれば、移動体通信機器をはじめとする高周波電子 機器額内部での電磁波の干渉抑制に有効な薄厚の電磁干 渉抑制体を得ることが出来る。

【0086】尚、本発明の複合磁性体及び電磁干渉抑制 体は、その構成要素から判るように容易に可撓性を付与 することが可能であり、複雑な形状への対応や、厳しい 耐振動、衝撃要求への対応が可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の実施例において、電磁干渉抑制体の特 性評価に用いた評価系を示す概略図である。

【図2】本発明の実施例において、検証用試料1乃至検 証用試料2及び比較用試料6の条件にて作製した各試料

の μ - f 特性を示す図である。 【符号の説明】 2 複合磁性体 4,5 微小ループアンテナ 6 電磁界波源用発信器 7 電磁界強度測定器 8 鍼板 10 電磁干渉抑制体

フロントページの続き

(72)発明者 島田 寛

宮城県仙台市青葉区桜ケ丘七丁目37番10号